First Hit

L18: Entry 1 of 3

File: JPAB

May 10, 1989

PUB-NO: JP401117896A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 01117896 A

TITLE: TRITERPENE COMPOUNDS

PUBN-DATE: May 10, 1989

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

RI, RIEN NYAN

SHE, HON

KAMIGORI, KUNIO

MIYOSHI, TOSHIO

KAWASHIMA, AKIRA

IKEDA, AKIKO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

ZHONGGUO YIXUEKEXUEYUAN YAOWO YANJIUSUO

TAISHO PHARMACEUT CO LTD

APPL-NO: JP62331873

APPL-DATE: December 26, 1987

US-CL-CURRENT: 552/540

INT-CL (IPC): C07J 9/00; A61K 31/575

ABSTRACT:

NEW MATERIAL: Compounds represented by the formula (wherein: R is H, OH or acetoxy group; and any one of the bond between the 8-position and the 9-position and the bond between the 9-position and the 11-position is a single bond and the other is a double bond).

EXAMPLE: 24Z-lanosta-3-oxo-8,24-dien-26-oic acid.

USE: Useful pharmaceuticals having cholesterol-biosynthesis inhibitory activity.

PREPARATION: The preparation of such an objective compound represented by the formula comprises: employing heteromorphic Nanwuweiz or Changgeng- Nanwuweiz (both distributed in some provinces of mainland China) as a raw material; subjecting the raw material to solvent extraction with an organic liquid extractant to obtain a liquid extract; partitioning an essence obtained from the liquid extract into fractions; and purifying the appropriate fraction(s) thus obtained to isolate the objective compound, wherein as the liquid extractant, methanol, ethanol, or the like is used.

COPYRIGHT: (C) 1989, JPO

First Hit

End of Result Set

L18: Entry 3 of 3 File: DWPI May 10, 1989

DERWENT-ACC-NO: 1989-181295

DERWENT-WEEK: 198925

COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: New tri:terpene cpd. - extracted from schisandraceae, kadsura heteroclita and kadsura longipedunculta finet et. gagn.

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE CODE
TAISHO PHARM CO LTD TAIS
TUNGO ISHUE KUSHUEYUIN TUNGN

PRIORITY-DATA: 1987JP-0185335 (July 24, 1987), 1987JP-0331873 (December 26, 1987)



PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC

☐ JP 01117896 A May 10, 1989 006

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DATE APPL-NO DESCRIPTOR

JP 01117896A December 26, 1987 1987JP-0331873

INT-CL (IPC): A61K 31/57; C07J 9/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 01117896A

BASIC-ABSTRACT:

Triterpene cpds. (I) are new. (R = H, OH or acetoxy; one of the bonds at positions 8-9 and 9-11 is a double bond and the other is a single bond).

(I) can be obtd. by extacting Schisandraceae, Kadsura heteroclita or Kadsura longipedunculata Finet et Gagn with an organic solvent. The organic solvent can be chosen from methanol, ethanol, acetone and ethyl acetate. The extract is purified by combinations of column chromatography on silica gel, preparative thin layer chromatography on silica gel, HPLC, etc. with a developing solvent (e.g. ether, petroleum ether, n-hexane, ethyl acetate, benzene, toluene, acetone, formic acid, methanol, ethanol).

USE/ADVANTAGE - (I) show inhibitory action against cholesterol biosynthesis.

TITLE-TERMS: NEW TRI TERPENE COMPOUND EXTRACT ET

DERWENT-CLASS: B01

CPI-CODES: B01-D02; B12-H03; CHEMICAL-CODES: Chemical Indexing M5 *01* Fragmentation Code M710 M903 M904 P814 S008 S009 S023 S034 S037 S131 S132 S133 S134 S142 S143 S204 S214 S220 S304 S310 S313 S512 S603 S712 S730 S735 S736 U323 U330 U560 U563 Markush Compounds 198925-19601-N Registry Numbers 1704X 1724X 1711X 1714X SECONDARY-ACC-NO: CPI Secondary Accession Numbers: C1989-079971

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-117896

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 平成1年(1989)5月10日

C 07 J 9/00 A 61 K 31/575

ADN

6971-4C 7375-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

❷発明の名称

トリテルペン化合物

创特 願 昭62-331873

22出 願 昭62(1987)12月26日

優先権主張

②昭62(1987)7月24日③日本(JP)③特願 昭62-185335

砂発 明 者

リエン

中華人民共和国、ペイジンシー シュアンウ チュィー シエンノンタンジュー ノーハオ チュングオ イーシュ クウーシュエユアンオウー イエンヂウスウオ 内

加出 願 人 チュングオ イーシュ

エ クウーシュエユイ

- 中華人民共和国 ベイジンシー シュアンゥ チュィー シエンノンタンジュー ノーハオ

ン ヤオウー イエン ヂウスウオ

大正製業株式会社

東京都費島区高田3丁目24番1号

の出願人 20代 理 人 弁理士 北川

最終頁に続く

1.発明の名称

. トリテルペン化合物

2.特許額求の飯田

(1) 式

(式中、Rは水素原子、水酸基またはアセトキ シ基であり、8-9位間および9-11位間はそのど ちらか一方が二重結合であり、他方が単結合であ る。)で表わされるトリテルペン化合物。

3.発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、新規なトリテルペン化合物、さらに 詳細にはコレステロール生合成阻害作用を有し医 薬品として有用な新規トリテルペン化合物に関す

従来の技術

従来、生体内で生成される幾つかの酸化ステ ロールにコレステロール生合成の阻害作用が認め られている。この事実をもとに、酸化コレステ ロールまたは酸化ラノステロール型の粒々のトリ テルペン化合物が合成され、それらについてコレ ステロール生合成阻害作用が検討されている。こ のうち、5α-コレスト-8(14)-エン-3β-オールー15-オン[Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 第 81巻 , 第6861頁(1984年)] や7-オキソー24.25-ジヒドロラノステロール [J. Pharmacobio-Dyn. , 第8巻,第518頁(1985年)]は、瓊やラットに対 する経口投与において血清コレステロールを低下 させることが明らかにされている。一方、植物の 成分として単葉されたトリテルペンおよびその誘 群体に血清コレステロールを低下させるものが、 たとえば、特願昭58-106000号公報に記載されて いる.

今日、高コレステロール血症およびこれに起因する動脈硬化症は増加の傾向にあり、それゆえ、コレステロール生合成阻害活性を有する新規なトリテルペン化合物を見出し、これを利用したより効果的なコレステロール低下剤を開発することが望まれている。

・ 発明が解決しようとする問題点

本発明の目的は、コレステロール生合成阻害活性を有する新規なトリテルペン化合物を提供する ことにある。

問題点を解決するための手段

異型南五味子(Schisandraceae、Radsura heteroclita)は、主に中国の広東、雲南、広西、貴州に分布し、中国民間ではリウマチや胃腸炎に用いられている。 また、長便南五味子(Kadsura longipedunculata Finet et Gagn)は、主に中国西南部、中部、東南部に分布し、異型南五味子と同様、リウマチや胃腸炎に用いられている。本発明者は、これらの異型南五味子および長便南五味子中に新規トリテルペン類が含まれることおよび

発明の効果・

本発明により、異型南五味子および長梗南五味子から新規なトリテルペン化合物が単離され、それらはコレステロール生合成阻害作用を有し医薬品として有用であることが見出された。

<u> 実施例</u>

次に、実施例および試験例により本発明をさら に具体的に説明する。 設トリテルペン類にコレステロール生合成阻害活性があることを見出し、本発明を完成した。

本発明により提供される新規トリテルペン類は、下記式(I)

(式中、Rは水素原子、水酸基またはアセトキシ基であり、8-9位間および9-11位間はそのどちらか一方が二重結合であり、他方が単結合である。)で設わされるトリテルペン化合物である。本発明の式(I)で要わされるトリテルペン化合物は、異型南五味子を原料よび長便南五味子を原料として、これの有機溶媒抽出液から得られる。ま有後溶媒抽出液を調製するには、たとえば、メタノール、エタノール、アセトン、酢酸エチルなど

灾施例1

異型南五味子の基2:8kgを粉砕し、エタノール 中で湿流(121で1回、61で2回、それぞれ2 時間、計3回)したのち、抽出液を合わせ濃縮し て褐色の残渣368gを得た。このうち360gをエタ ノール1000配に溶解し、不溶物を除いた。これに シリカゲル 600g を加え、エタノールを留去した のち、ソックスレー法による石油エーテル抽出を 8時間行った。次に、残渣につき同様にソックス レー法によるエーテル抽出を8時間行ったのち、 エーテルを留去し、エーテル溶出画分57gを得 た。このうち21gをエーテル200㎡に溶解し、1 規定炭酸ナトリウム400㎡を加え、水層に転溶さ せた。水層に塩酸を加えてpH3としたのち、酢 酸エチルで抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥 後溶媒を留去し、酢酸エチル抽出画分9gを得 た。この9gをシリカゲル150gを用いたシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーに付し、石油エー テル250mlで展開した。次に石油エーテルと酢酸 エチルの混合溶媒により極性を上げながら順次膜

叫)で順次段阴し、これらの混合溶媒溶出函分を

合わせ、溶媒を留去して濃縮物2.13gを得た。

′これをシリカゲル50gを用いたシリカゲルカラム

クロマトグラフィーに付し、石油エーテル100ml

で展開した。次に石油エーテルと酢酸エチルの湿

合溶媒により極性を上げながら順次展開し、混合

比78: 22(100配)の溶出面分の溶媒を留去して

渡船物0.44gを得た(これをAとする)。さら

に、混合比76:24および74:26(それぞれ100

ul)の溶出國分を合わせ、溶媒を留去して濃縮物 0.7gを得た(これをBとする)。Aについて分

取シリカゲル 荷暦クロマトグラフィー(トルエン

: 酢酸エチル: 蟻酸=80:20:0.1,3 重展開)

を行い、10%りんモリブテン酸発色により緑色を

虽する区分をアセトンで溶出後、溶媒を留去し、

(242) - 5 / 3 / 3 - 3 - 3 + 3 - 12S - 7 + 12S - 12S -

- 9 (11). 24- ジェンー26-オイック アシッドの

比旋光度: [α] * + 119.4° (c=0.08, CRCL)

閉し、混合比84:16、82:18および80:20(それぞれ250㎡)の溶出画分を合わせ、溶媒を留去して濃縮物2.5gを得た。このうち0.72gについて分取シリカゲル薄層クロマトグラフィー(トルエン:酢酸エチル:蟻酸=90:10:0.1、3 虹展開)を行い、10%りんモリブテン酸発色により寄色を呈する区分をアセトンで溶出後、溶媒を留去し、(242)-ラノスター3-オキソー8・24-ジェン-26-オイック アシッド60mgを得た。

m.p. 95~97°C

比旋光度: [α] * +69.95 (c = 0.1, CHCL)

'H ~ N M R (CDCL) δ

- 0.72(3H.s), 0.89(3H.s), 0.93(3H.d.6Hz),
- 1.07(3H.s), 1.09(3H.s), 1.12(3H.s),
- 1.90(3H,s), 6.09(1H,t.7Hz)

灾 施 例 2

突施例 1 におけるシリカゲルカラムクロマトグラフィーを、引き続き石油エーテルと酢酸エチルの混合溶媒 (70:30および60:40,それぞれ250

~2.5(2H.m), 2.67(1H.ddd.15Hz.13Hz.6Hz).

5.00(1H.d.2Hz), 5.31(1H.d.2Hz),

6.05(1H.t.7Hz)

無定形粉束45mgを得た。

寧 梅 例 3

実施例1で得た褐色の残渣 6 g に酢酸エチル30 wl を加え充分攪拌し、放置後、その上疳を集めた。この操作を3回繰り返し、集めた酢酸エチル 抽出液を濾過後濃縮し、油状物質1.8 g を得た。これを少量の酢酸エチルに溶解後、シリカゲル200 g を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、クロホルムと酢酸エチルの混合溶似(95:5)により溶出を行い、バニリンー硫酸発色を呈する溶出区分を集め濃縮し、高速液体クロマトグラフィーを次の条件下で行った。

カラムサイズ 20 d×250mm・

目体 Develosil ODS

[5μm 野村化学(株)]

溶媒組成 85%アセトニトリル

'H-NMR(CDCL1) &

0.74(3H.s), 0.80(3H.d.7Hz), 0.88(3H.s),

1.08(6H.s), 1.22(3H.s), 1.92(3H.s),

2.04(3H.s), 2.28(1H.dd.14Hz.6Hz),

~2.5(2H.m), 2.70(1H.m),

4.97(1H, dd, 6Hz, 2Hz),

5.59(1H.dd,6Hz,2Hz),

6.08(1H.dt.7Hz.2Hz)

また、 B を メタノールより 結晶化し、(24Z)-ラ ノスター 3 - オキソー12R-アセトキシー 9 (11). 24-ジエンー26-オイック アシッド100mgを得た。

m.p. 185~188°C

比旋光度: [α]^{**}-33.9° (c=0.08, CHCL₃)

1 H - N M R (CDCLa) 8

0.76(3H.s), 0.86(3H.s), 0.90(3H.d.7Hz),

1.05(3H.s), 1.06(3H.s), 1.23(3H.s),

1.85(1H.m), 1.90(3H.s), 2.04(3H.s),

2.08(1H.m), 2.40(1H,dd,11Hz.2Hz),

0.05%りん酸

流速 10ml/min

温度 50℃

検出波長 215nm

装置 センシュー科学 425型

バニリンー硫酸発色を呈する保持時間19~28分の溶出区分を集め、さらに第2回目の高速液体クロマトグラフィーを次の条件下で行った。

カラムサイズ 10d×250mm

担体 Develosil ODS

[5 µ m 野村化学(株)]

溶媒組成 85%アセトニトリル

0.05%りん酸

流速 4.95ml/min

温度 50°C 検出波長 ·215nm

装置 日本分光 TRI ROTAR V

この高速液体クロマトグラフィーにより保持時間15~22分の間に5つのバニリン-硫酸発色を呈

(100m2)の溶出画分の溶媒を留去して濃縮物1.2 gを得た。

次に、以下の条件下で低圧液体クロマトグラフィーを行った。

カラムサイズ 25 ¢ × 310mm(Lobar column)

担体 Lichoprep® RP-8 (40-63 4 m)

溶媒 95%メタノール

液速 2.7 ml/min

検出波長 208nm

装置 UVILOG. ALPO-100型

保持時間.55~65分の溶出区分を集め、溶媒を留去し300mgの溶出物を得た。この溶出物について分取シリカゲル薄層クロマトグラフィー(トルエン:酢酸エチル:銭酸=70:30:0.1)を行い、10%りんモリブテン酸発色により緑色を呈する2つの区分をそれぞれアセトンで溶出後、溶媒を留去し、(24Z)-ラノスター3-オキソー12R-ハイドロキシー9(11).24-ジエン-26-オイックアシッド[(Ⅱ)とする]54mgおよび(24Z)-ラノス

するピークが認められた。このうち保持時間19分の第4のピークを分取し、さらにこれに含まれる不純物を除くためセファデックス LH-20 カラムクロマトグラフィー(カラムサイズ;10mm×250mm, 展開溶媒;アセトニトリル)を行った。クロマトグラフィー後、溶媒を留去し、実施例1で得た化合物と同一の(24Z)-ラノスター3ーオキソー8、24-ジェン-26-オイック アシッド23mgを得た。

灾施例 4

実施例 1 および実施例 2 で用いたシリカゲルカラムクロマトグラフィーを、引き続き石油エーテルと酢酸エチルの混合溶媒(混合比50:50、40:60および 30:70,それぞれ250配)により極性を上げながら類次展開し、その溶出画分を合わせ、溶媒を留去して濃縮物 2.0gを得た。これをシリカゲル 40gを用いたシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、石油エーテル100配で展開した。次に石油エーテルと酢酸エチルの混合溶媒により極性を上げながら順次展開し、混合比55:45

ター 3 - オキソー12S-ハイドロキシー 9 (11).24 - ジエンー 26-オイック アシッド [(皿)とする] 54mgを得た。

(24Z) - ラノスター 3 - オキソー12R-ハイドロキシー 9 (11), 24- ジエンー26-オイック アシッド

m.p. 193~195℃(メタノールより結晶化)

比疑光度: [α]₀*+25.96* (c=0.05, CHCL₃)
'H-NMR(CDCL₃) δ

0.70(3H.s), 0.80(3H.s), 1.08(6H.s),

1.10(3H.d.7Hz), 1.26(3H.s), 1.90(3H.s),

4.10(1H.d.2Hz), 5.18(1H.d.2Hz),

6.08(1H.t.7Hz)

(24Z)- ラノスター3-オキソー12S-ハイドロキシー9(11),24-ジェン-26-オイック アンッド

比於光度:[a],+29.7°(c=0.15,CHCL,)

1 H - N M R (CDCL,) 8

0.66(3H.s), 0.90(3H.s), 1.04(3H.d.7Hz),

1.08(6H.s), 1.21(3H.s), 1.92(3H.s),

3.96(1H.dd.6Hz,2Hz).

5.60(1H.dd.6Hz.2Hz), 6.10(1H.t.7Hz)

灾施例5

中国広西省で採取された長便爾五味子の基4.5 kgを粉砕し、エタノール中で遵流(142で1回、72で2回、それぞれ2時間、計3回)したのち、抽出液を合わせ機略して褐色油状の残渣725 gを得た。このうち130gをエーテル300mlに溶解したのち1 規定設験ナトリウム水溶液を加えて、ないち100mlで4回抽出を行った。水層を合わせ、塩出したのち、酢酸エチルを留かたのちが脱液、溶媒を含わて、水酸サトリウムで乾燥液、高にから4gを利かたシリカゲルカラスムで展開し、一下ル500mlでは、カゲル460gを用いたシリカゲルカラスムで展開し、石油エーテル500mlでは、カゲルイラスムで、石油エーテルを酢酸エチルの混合比がら順次及時し、混合比50 kgにより極性を上げながら順次及時し、混合比50 kgにより極性を上げながら順次及時し、混合比50 kgにより極性を上げながら順次及時し、混合比50 kgにより極性を上げながら順次及時間し、溶出面分

保持時間80~90分の溶出区分を集め、溶媒を留去し、10%りんモリブテン酸発色により青色を呈する(24Z)-ラノスター3ーオキソー12S-アセトキシー8(9).24-ジエン-26-オイック アシッド109mgを得た。

比旋光度: [α]² + 84.72° (c=0.11, CHCL₃)

'H-NMR(CDCL) &

0.68(3H.s), 0.80(3H.d.7Hz), 1.037(3H.s).

1.064(3H.s), 1.097(6H.s), 1.91(3H.s),

2.05(3H,s), 2.40~2.60(4H.m).

2.80(1H.dd.8.5Hz.16Hz), 4.91(1H.d.8Hz),

6.07(1H.t.7Hz)

また、 D 2.3 g については分取シリカゲル幕層 クロマトグラフィー(トルエン:酢酸エチル:蟻酸 = 80:20:0.1)を行い、10%りんモリブテン酸発色により青色を呈する区分をアセトンで溶出後、溶媒を密去し、(242)-ラノスター3ーオキソー125-ハイドロキシー8(9).24-ジェンー26-オイック アシッド100mgを得た。

を合わせ、溶媒を留去して濃縮物 4.9 g を得た(これを C とする)。さらに、混合比30:70および20:80(それぞれ500㎡)の溶出面分を合わせ、溶媒を留去して濃縮物 2.3 g を得た(これを D とする)。濃縮物 C 4.9 g をシリカゲル 25 g を用いたシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、石油エーテル100㎡で展開した。次に石油エーテルと酢酸エチルの混合溶媒により極性を上げながら順次展開し、混合比50:50、40:60および30:70(それぞれ100㎡)の溶出面分のを合わせ、溶媒を留去して1.07 g の溶出物を得た。次に、この溶出物ついて以下の条件下で低圧液体クロマトグラフィーを行った。

カラムサイズ 25 ¢ × 30mm(Lobar column)

担体 Lichoprep[®] RP-8 (40-63 μ m)

宿媒 95%メタノール

液型 2.2ml/min

検出波長 208cm

裝置 UVILOG. ALPO-100型

比旋光度: [α], + 58.62° (c=0.06, CHC 2,)

'H-NMR (CDCL,) &

0.60(3H.s), 1.008(3H.d.7Hz),

1.049(3H.s), 1.054(3H.s), 1.071(3H.s),

1.083(3H.s), 1.90(3H.s),

3.99(1H.d.8Hz), 6.07(1H.t.7Hz)

試験例[コレステロール生合成阻害活性]

200 g 前後のウィスター系ラット肝をホモジネートし、10.000×g上清を調製した。この上清 0.5 ml、本発明化合物のメタノール溶液20 ml(最終 渡近5 ml/ml)、生理食塩水80 ml、補酵素液(30 ml/アデノシン トリホスフェート・30 ml D ー グルコースー 6 ー ホスフェート・10 ml B ーニコチンアミド アデニン ジヌクレオチド りん酸・30 mlニコチンアミドおよび 5 ml 塩化マグネシウムを含む0.1 ll りん酸級衝液・pl7.5)100 ml および 1 c ーメパロン酸溶液 100 ml (0.25 μCi)を加え、37 c で 3 時間反応させた。この間 1 時間 fc に 補酵素液100 ml を加えた。10% 水酸化

カリウム/メタノール溶液1 wを加え反応を停止させ、70°Cの温浴中で1時間振盪したのち2 wの石油エーテルで2回抽出した。石油エーテル抽出液を合わせ、石油エーテルを留去し、残造を石油エーテル100㎡に溶解してシリカゲルブレートにスポットし、ジクロロメタンで展開した。ラジオクロマトスキャナー(アロカ株式会社製 JTC-601)により生成したコレステロールの放射能を測定した。対照は、本発明化合物のメタノール溶液20㎡の代わりにメタノール20㎡を加え、同様に処理し、放射能を測定した。

コレステロール生合成阻害率は下式より算出した。

コレステロール生合成阻害率= $\left(1-rac{\phi体派加時の1 C-コレステロールの放射能}{対限の1 C-コレステロールの放射能}
ight) × 100$

測定の結果は次要の如くであった。

æ	

校 体	コレステロール生合成阻害率(%	
124 PP	5 mg/ml*	25 kg / ol *
8	3 4	8 2
b	1 3	2 9
С	5	5 7
d	_	2 0
e	1 9	5 6
ſ	<u>-</u>	2 9
g	1 2	6 3

(註)

a: 実施例1で得た化合物

b: 実施例2でAから得た化合物

c; 実施例2でBから得た化合物

d; 災施例 4 で得た化合物(I)

e; 実施例 4 で得た化合物(II)

f; 実施例 5 で C から得た化合物

g: 実施例5でDから得た化合物

*;検体の最終濃度

特許出願人 チュングォ イーシュェ クヮーシュ

第1頁の続き

72 発明者 中華人民共和国。 ベイジンシー シュアンウ チュイー ホン シエンノンタンジュー ノーハオ チユングオ イーシュ エ クウーシュエユアン ウー イエンデウスウオ 内 仍発 明者 邦 男· 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内 郡 夫 砂発 明 者 鰦 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内 砂発 明 者 Ш 島 朗 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内 砂発 明 者 池 H 明子 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内